

# Дифференциальная диагностика наследственных и приобретенных геморрагических диатезов

Дифференциально-диагностические признаки	Тип геморрагического диатеза	
	наследственный	приобретенный
Возраст, в котором появился геморрагический диатез	С детства	Любой
Тип кровоточивости (по З.С. Баркагану)	Гематомный, смешанный, микроциркуляторный, ангиоматозный	Микроциркуляторный смешанный васкулитно-пурпурный
Сочетание с пороками развития	Нередко	Крайне редко
Рецидивирующие гемартрозы	Характерны (для гемофилии)	–
Семейный анамнез	Наличие подобного геморрагического диатеза у кровных родственников	Нет таких данных
Наиболее частые варианты геморрагических диатезов	Гемофилия (А, В), болезнь Виллебранда, тромбастения Гланцмана, болезнь Рандю–Ослера	Тромбоцитопении, лекарственные тромбоцитопатии, ДВС-синдром, дефицит К-витаминзависимых факторов (II, VII, IX, X)